PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

57-109825

(43)Date of publication of application: 08.07.1982

(51)Int.CI.

C08G 63/12 C08G 63/52 // C08F299/04

(21)Application number: 55-187193

(71)Applicant : KAO CORP

(22)Date of filing:

26.12.1980

(72)Inventor: YASUDA SHINICHIRO

MORIMOTO HIDETSUGU

SONOBE JUNJI

(54) PREPARATION OF NOVEL POLYESTER RESIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To prepare the titled resin having high toughness and excellent abrasion resistance and flexibility, by the polycondensation of a diol having an etherified diphenol as the skeleton with an acid component containing a specific dibasic carboxylic acid (anhydride) and trimellitic acid (anhydride).

CONSTITUTION: The objective resin is prepared by the polycondensation of (A) a diol of formulaI(R1 is 2W4C alkylene; X and Y are positive integers; the average of X+Y is 2W16), e.g. polyoxypropylene (2,2)-2,2-bis(4-hydroxyphenyl) propane with (B) an acid component consisting of (i) 1W50mol% dibasic carboxylic acid (anhydride) of formula II or formula III (R2 and R3 are 4W20C hydrocarbon group) such as n-dodecenyl succinate, (ii) pref. 20W30mol% trimellitic acid (anhydride) and (iii) the residual part of phthalic acid, etc. The polycondensation is carried out, e.g. at 180W250° C.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(9) 日本国特許庁(JP)

: 00 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—109825

MInt. Cl.3 C 08 G 63/12 識別記号

庁内整理番号 7919-4 J

発明の数 1

63/52 # C 08 F 299/04 7919-4 J 8118-4 J

審査請求 未請求

(全 6 頁)

の新規ポリエステル樹脂の製造方法

创特

昭55-187193

安田晋一朗

20 HH

願 昭55(1980)12月26日

@発

和歌山市弘西674-16

@発 明 森本英嗣 和歌山県海草郡下津町市坪161

❸公開 昭和57年(1982)7月8日

⑫発 明

和歌山市園部492

①出 願 人 花王石鹼株式会社

東京都中央区日本橋茅場町1丁

目1番地

関部淳司

四代 理 人 弁理士 古谷馨

- 特許請求の範囲

てあり、x.yは正の整数であり、その和 の平均値は2乃至16である。)で示され るジォール 成分と、

(ロ) 2 価以上の多価カルポン酸、その無水物及 ~なその低級アルキルエステルから左る群か ら選ばれる酸成分とを転合重合せしめてが リエステル製脂を製造する方法において、 当該酸成分回が、下配一般式

(式中 R², R³ は炭素数 4 乃至 2 0 の 数和 5 しくは不飽和の炭化水黄基である。)で示 される2価カルポン酸もしくはその紙水物

を1万至50モルダ、トリメリツト酸もしく はその無水物を10万至50モルを含有す るととを特徴とする新規ポリエステル樹脂 の製造方法。

発明の詳細な説明

本発明は強靱で耐磨耗性に優れ、かつ柔軟性 のある新規ポリエステル樹脂の製造方法に関す るものである。

- 従来ポリエステル樹脂を製造する方法として、 ジカルボン酸とエーテル化ジフェノールを骨格 にもつジオールとを反応させて被状ポリエステ ルを製造する方法、との二成分の他に第三成分 としてエーテル化ポリヒドロキシル化合物を使 用し非磁状ポリエステルを製造する方法、第三 成分として 5 塩基酸以上の多価カルポン酸を使 用し非線状ポリエステルを製造する方法が知ら

とれらの方法で製剤されたよりエステル機能 はある程度良好な性能を有する。しかし、蘇状 よりエステル組脂の場合は不飽和モノマーに対 して良好な物解性を示すが強靭性、耐寒軽性に 欠ける為、硬化がリエステルとしての性能はまだ不充分である。又、電子写真に使用するトナー用のパインダーとして使用する事はできるが、 定着方式にヒートローラーを使用する高速コピーにはオフセット現象が発生し使用できない。

ーにはオフセット現象が発生し使用できない。 一方、非磁状がリエステルでは、第三皮の用では、からとしてエーテル化がリヒドロキッ化合物を不飽和モノマーに対する溶解性は保持したまま強靱性、、耐摩託性が改良されるが、ガラス転移点が高くなりない為、特に粉体で使用する場合のパインを高かる。 電子写真のトナー用パインダーには使用し難いという欠点がある。

又、 5 塩素酸以上の多価カルポン酸を第三成分として使用する場合、使用量が少ないと効果が薄く、使用量を増やすと効果はあるが、逆に使くもろくなり、かつ高い軟化点をもつ樹脂となるばかりでなく、不飽和モノマーに不溶とな

ステル樹脂を製造する方法において、当該酸成 分(n) が、下記一般式

$$R^2$$
-CH-COOH (3) 欠 位 R^3 -CH-COOH (5)

(式中 R², R³ は炭素数 4 乃至 2 0 の飽和もしくは不飽和の炭化水素基である。)で示される 2 価カルボン酸もしくはその無水物を 1 乃至 5 0 モルダ、トリメリント酸がしくはその無水物を 1 0 乃至 5 0 モルダ 含有することを特徴とする断規ポリエステル樹脂の製造方法にからわるものである。

本発明において、トリメリント酸またけその無水物の使用量が多くなるに従つて、待ちれる樹脂のガラス転移点は上昇し、耐磨耗性が向上するが、反面硬くなるという類向がある。こくは一般大切の使用量が多くなるに従つて、特性の耐能の関係、耐圧性、耐圧性、耐圧性、対力のでは、対ラスを移点が低下し、初期のかる。このため、物味が固化しるいという傾向がある。このため、

特開昭57-109825(2)

り硬化ポリエステルド使用できない。 又、製造上も製造中反応機で固化する耐れがあり危険である。

からる状況であるので、強靱で耐悪耗性に優れ、柔軟性があり、かつ、比較的高いガラス転移点と適当な軟化点を持つのみでなく、不飽和モノマーに溶解するポリエステル樹脂の出現が低まれていた。

本発明者らはこの点について鋭意研究の結果 本発明に到達した。

即ち、本発明は(イ)下記の一般式。

$$H \leftarrow 0 \xrightarrow{X} 0 \longrightarrow 0 \xrightarrow{0} H \xrightarrow{0} 0 \leftarrow P \xrightarrow{0} H \qquad (1)$$

(式中止は炭素数2万至4のアルキレン基であり、ま、1は正の整数であり、その和の平均値は2万至16である。)で示されるジオール成分と、(の2価以上の多価カルポン酸、その無水物及びその低級アルキルエステルからなる群から選ばれる酸成分とを結合或合せしめてポリエ

トリメリット酸またはその無水物を酸成分(P)中の10~50モルダ、好ましくは20~50モルダの受用し、前配一般式(B)又は(B)で示される。化合物もしくはその無水物を酸成分(P)中の1~50モルダ使用することによつて、バランスのとれたポリエステル樹脂を製造することができる。

酸成分向の残余の化合物としてはフタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、フマル酸、マレイン酸およびそれらの無水物、およびそれらの低級アルキルエステルなどの過常のポリエステルを影の製造に使用される化合物が使用できる。

本発明によつて製造されるがリエステル樹脂の用金は、①粉末状として使用する用金と、②有棚香剤に溶解して溶液として使用する用金と、②不飽和モノマーに溶解した溶液として使用する用金と、①の用金に大別されるが、③の用金に用いる酸には上配の化合物としては不飽和ジカルボン酸であるが、②、②の用金に用いる際には特に限

定はない。、

本発明により製造されるポリエステル樹脂の 軟化点は環球式で簡定して 6 0 ~ 1 5 0 ℃であることが好ましく、更に好ましくは 1 0 0 ~ 1 4 0 ℃である。

本発明で得られる樹脂は粉末状にしてガラス 繊維マントのパインダー、電子写真用トナーの パインダーなどとして使用され、有機溶剤に溶 解した溶液の形で光導電性物質の基材とのパイ ンダーなどとして有効に使用される。

上記したように酸成分回の一成分として不飽和ジカルボン酸またはその無水物を使用した場合には、上記の用途の外に、不飽和モノマー、例えばスチレン、ビニルトルエン、クロロスチレン、ジアリルフォレートなどに答解し、所謂、熱硬化性ポリエステル樹脂として使用される。本発明に使用される一般式

けられる。

本発明に於て使用されるジオール成分に場合により更に 2 宮能以上のポリヒドロキシ化合物を約 5 モルダ以下使用する事もできる。

かかるポリヒドロキシ化合物としては、エチレングリコール、プロピレングリコール、クリセリン、ペンタエリスリトール、トリメチロールプロペン、水素添加ピスフエノールル、ソルピトール、又はそれらのエーテル化ポリヒドロキレル化合物、即ちポリオキシブロピレン(5)ダリセリン、ポリオキシエチレン(4)ペンタエリスリトール等が挙げられる。

本発明に放ては適常、ポリオール成分と多断カルボン酸成分とを不活性ガス雰囲気中にて180℃~250℃の温度で輸重合する事により製造する事ができる。この際反応を促進せしめる為、通常使用されているエステル化酸媒とり、リブナル銀ンキャリアナルのファレート等を使用する事

特別昭57-109825(3)

(式中B¹,ェ,『は前記のとおり)で表わされ るジオールの例としては

ポリオキシブロビレン (2.2)-2,2 - ビス (4 - ヒドロキシフエニル) ブロベン,

ポリオキシエチレン (2)-2,2- ピス (4 - ヒ ・ドロキシフエニル) プロペン ,

ポリオキシプロピレン (6)-2,2- ピス (4 -はドロサシフェニル) プロパン ,

ポリオヤシプロピレン (15)-2,2- ピス (4 ~ ヒドロキシフエニル) プロパン , 毎が挙げられる。

本発明に使用される一般式

 $R^2-CH-COOH$ (1) 又は $R^2-CH-COOH$ (11) 口 $R^3-CH-COOH$

(但し、 R²・R³ は前配のとおり)で変わされる 2 価カルボン酸の例としては n - ドデセニルとはく酸・イソードデセニルと はく酸・n - ドデセルとはく酸・イソードデセ ルとはく酸・イソーオクテルとはく酸・n - オ クテルとはく酸・n - プテルとはく酸、等が単

ができる。文、同様の目的の為、液圧下にて製 造する事もできる。

以下に本発明の樹脂の製造例及び樹脂の使用 例を示すが、本発明はこれらによつて制限され るものではない。

製造例:

ボリオキシブロピレン (2,2)-2,2-ピス(4-ピドロキシフェニル) ブロパン 7 0 0 グラム、フマル酸 1 5 0 グラム、 n ードデセニル紙水 とはく酸 5 3.4 グラム、ハイドロキノン 0.1 グラムをガラス製 1 8 4 つロフラスコに入れ、温度計、ステンレス製 提 2 4 か で で で で で な 変 準入 質を とりつけ、 電 熱マントル中で し で の 反応させた。 反応により生成する水が流出したくなった時点で酸価を固定すると 1.5 で あった

更に無水トリメリント酸 6 5、4 グラムを加え 約 8 時間反応させ、腰価が 2 0 になつた時反応 を終了させた。 符られた樹脂は波筋色の固体で 理球技による軟化点は120℃であつた。 比較例1

ボリオキシブロビレン (2.2)-2,2-ビス (4-ヒドロキシフエニル) ブロベン 7 0 0 グラム、フマル酸 5 5 6 グラム及びハイドロキノン 0.1 クラムを製造例 1 と同様の設置に入れ 2 2 0 ℃ に昇張し、窒素気流中で慢搾しつつ反応させた。 強価が 2 0 になつた時反応を終了させた。

得られた樹脂は淡黄色の固体で以球法による 軟化点は108℃であつた。

比較例 2

ポリオキシプロピレン (2.2)-2.2-ピス (4 - ヒドロキレフエニル) プロペン 1 0 D グラム、ハイドロキノン 0.1 グラム及びフマル酸 1 5 5 グラムを製造例 1 と同様の装置に入れ 2 2 0 ℃にて反応としめ反応水が洗出しなくなつた時、酸価を測定すると 1.8 であつた。

更に無水トリメリット酸を 6 5. 4 クラム加え 約 8 時間反応させ、酸価が 2 0 になつた時反応 を終了させた。

ロキシフェニル)フロベン 6 5 0 クラム、フマル酸 1 2 0 グラム、及びイソドデセニル無水と 1 2 0 で にて 反応 せ し めた。 反応 水が流出 し なく なつた 時点 で 酸価を 割定する と 1 . 5 で あつた。 更に 無水 ト リ メ リ ツ ト 酸 を 7 9 グラム加 え 2 0 で にて 反応 せ し めた。 環球式 軟化 応応 い 2 0 で に 強した 応を 終了 せ し め た の 後、 粉砕 し 4 2 メ フ シ ユ 鰤 を 過過し 1 5 0 メ フ シ ユ 鰤 (目 翔 を 1 0 0 戸)を 過過し ない 6 の が 8 0 メ 以上に な る 粉体 を 製造した。 比較 例 5

ポリオキシエテレン (2)-2,2-ビス (4-ヒドロキシフエニル) プロベン 6 1 7 グラム、フマル酸 2 5 2 グラム及び グリセリン 9 グラムを製造例 1 と同様の数量を使用し 2 2 0 ℃にて反応せしめ W 化点が 1 2 0 ℃に建した時 反応を終了せしめた。 放冷 国化 後 粉砕 せしめ 4 2 メッシュ の 50 ピナペ て 50 過し、かつ 4 2 メッシュ 節を選

得られた樹脂は読費色の固体であり環球式軟化点は 1 2 5 ℃であつた。

- 使用例 1

製造例 2

ポリオキシェテレン (2)-2,2-ピス (4 - ヒド

過し、 1 5 0 メクシュ館を通過しないものが 80 重量 5 になる的体を製造した。 使用例 2

製造例2Kより製造された機能級労末をバインダーとして以下に配す方法に従ってガラス繊維マットを製造した。

特開昭57-109825(5)

大きさに切断し、鳥津製作所製オートグラフ引 張り試験機を用い引張り強度を認定した。

更にケーキングは次に説明する方法によりケーキング指数を算出し評価した。

製造例2により製造された機能級勢末を常温で2日間真空乾燥し、この粉末12グラスをを積に秤量し40ccのピーカーに入れる55℃かつ40g,70g,100gの相対置を数かけりの対象を対した。このサンブルの荷盤を対し、できるだけくずさぬ様にピーカーから取りに移上に残つた。国型もの生量を収分して、この重量を収分とするとナーキング指数は下式にて表わされる。

ケーキング指数= W× 100·/ 12

全く同様にして比較例 5 によつて 得られた 樹脂 及び殆んど同様の粒径を有する 市販の パインダ 樹脂 7 トラック 5 6 5 E (花王 7 トラス 社製が リオキシエチレン (2)-2,2-ビス (4 - ヒドロキ シフェニル)プロペンとフマル酸とから製造された酸価 1 5、環球式軟化点 1 1 2 ℃のもの)についてもマット引張り強度、ケーキング指数を測定した。

結果を変しに示す。

表

	マット引展強度権	ケーキング指数		
		55℃ 40≸ RH	55℃ 70≸ RH	5 5 ℃ 100 ≸ RH
製造例 2 K より得 られた樹脂粉末	16.0	. 0	0 .	· 5
比較例5により得 られた樹脂粉末	15. 5	0	55	8,5
アトラツク 565 1	15.0	O	4.5	76

以上の結果から明らかに製造例 2 により得られた制脂粉末はより強いマント 受り強度を有しかつ 固化し難い事がわかる。

製造例3-・1

ポリオキシプロピレン (2,2)-2,2-ピス (4 -

ヒドロキシフエニル)プロペン 4 9 0 8、ポリオキシエチレン (2)-2,2-ピス (4 - ヒドロキシフエニル) プロペン 1 9 5 8、テレブタル酸 1 8 8 8、 n - ドデシル級水とはく酸 2 6.8 8及びエステル化酸酸としてオルソテタン酸 2 イソプロビル 0.8 8を製造例 1 と同様の装置にて 2 5 0 ℃にて約 5 時間反応せしめ最低を測定すると 2.0 でもつた。

更に 200 ℃にて無水トリメリント酸 7.8.8 gを加え、約 4 時間反応せしめ、更に減圧下にて2 時間反応し、環球式軟化点が1 1.5 ℃に達した時反応を終了させた。得られた樹脂は淡黄色の固体であり、酸価 5.5 であつた。

製造例 5 - 2

製造例 5 - 1 と全く同様にして軟化点 1 2 0 での樹脂を製造した。製造例 5 - 1 及び 5 - 2 で得られた樹脂はジオキサン,メチルエチルケトン等有機溶剤に可能でもつた。

比較例4-1

がりオキシプロピレン (2,2)-2,2-ピス (4 -

ヒドロキシフェニル)プロベン 4 9 0 g 、 ポリオヤシエテレン (2)-2,2-ピス (4 - ピドロキシフエニル)プロベン 1 9 5 g 、テレフタル酸 2 0 4 5 g 吸びオルソテタン酸ジイソブロピル 0.8 g を製造例 1 と何様の設態にて 2 5 0 ℃にて約 5 時間反応せしめた 菱更に 2 0 0 ℃にて無水トリメリント酸 7 8.8 g を加え約 4 時間反応 水トリント酸 7 8.8 g を加え約 4 時間反応 後、減圧下にて約 2 時間 反応し環球式 軟化点が 1 1 5 ℃に達した時 反応を終了させた。 得られた 関話は 5 4 であつた。

比較例 4 - 2

比較例 4 - 1 と軟化点が 1 2 0 ℃にて反応を 終了させた以外は全く同様にして樹脂を得た。 比較例 4 - 5

比較例 4 - 1 と軟化点が 1 2 5 ℃にて反応を終了させた以外は全く同様にして樹脂を得た。 比較例 5 - 1

ポリオキシブロビレン (2.2)-2,2-ビス (4 -ヒドロキシフエニル) プロバン 4 9 0 8 、ポリ・

比較例 5 - 2

比較例 5 - 1 と軟化点が 1 2 5 ℃で反応を終 了させた以外は全く同様にして樹脂を得た。符 られた波 黄色の樹脂は飲みたすべての落刻に対 し不密動が多く反応装置の洗浄が非常に困難で あつた。

又、比較例 5 - 1、比較例 5 - 2 と 6 反応後期の重合速度が著しく速く反応設置内での留化の危険性が非常に高かつた。

にみ発生 8 ĸ ₩ 12 άť 仗 Œ ш 邸 、現象の有無 揮 ŭ. 4 缸 45 オフセク 用珠式氧化点位 120 무 5 2 20 りむられた敷設 **現時到5-1KⅠ** 比较级 4-4 -

使用钢 5

製造例 3 - 1 にて得られた機能 9 5 部とカーポンプランク 5 部をポールミルにて混合後、 島ロールを用いて混練し冷却関化した役 ハンマーミルにて抵 粉砕後 ジェットミルにて 微粉砕し、平均粒径約 1 5 ミクロンの 粉体を得た。

同様の録作により製造図 5 - 2、比較例 4 - 1 ~ 5 - 2 で得られた樹脂をカーボンと混練り し同一粒径の磁粉末を得た。

上述の如く得られた風色微粉末各 5 月 を 150 メンシュ〜 2 0 0 メンシュの飲粉 9 5 月 と混合し電子写真用現像剤を得た。 これらの現像剤を破気ブラン法によつて現像し断像の良不良及びオフセツ=ト現象発生の有無を比較した。 結果を要 2 に示す。

以上の如く製造例 5 - 1 及び 5 - 2 により得られた樹脂を使用した場合、より低い温度の樹脂でもオフセット現象が発生せず関係も良好であつた。

とれに対し、比較例 4 - 1 ~ 4 - 5 の 樹脂の場合かなり高い軟化点を持つ樹脂でなくてはメフセット現象が発生し、かつ高い軟化点の樹脂を使用した場合定着が不良となる。

久、比較例 5 - 1 及び 5 - 2 の場合も同様であり、更にこのタイプの機能は前述の如く製造が本発明の樹脂に比較して困難である。

出願人代理人 古 谷